Справка

Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер ЛП-0	NN 8 8 1	Пота рагистрации 18	R 10 2011				Дата 13.07	2022	
	Дата переоформления	Резромения —								
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Страна	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ" Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Оксипрогесте	рона капронат							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гидроксипрог	Гидроксипрогестерона капроат							
	Формы выпуска	Лекарственная форма Дозиров раствор для внутримышечного введения, [масляный] 125 мг/м			Срок годности	Условия хранения				
					Упаковки 5 лет В защищенном от света месте, при температуре н				выше 25	
5					град.					
	Сведения о стадиях производства	№ п/ п Стадия производства			Производитель		Адрес производителя Страна			
6		Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)					680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная	№ п/п	Номер Н Д	Год		0		Наименование		
	документация	1 ЛП-000881-130722 2022 Оксипрогестерона капронат								
9	Фармако-терапевтическая группа	жая Фармако-терапевтическая группа гестаген								
		I								

1	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Kog ATX G03DA03	АТХ Гидроксипрогестерон							
		Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров	
1	1 Фармацевтическая субстанция		Гидроксипрогестерона капроат	Чанчжоу Цзяэркэ Фармасьютикалз Груп Корп.Лтд	Changzhou City, 213111 Zhenglu, Jiangsu Province, China	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ЛСР-004534/09- 050609	~	
1	2 Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП Особые отметки Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года								